



Министерство здравоохранения
Российской Федерации



2142578

**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ
В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

РУКОВОДИТЕЛЬ

Славянская пл. 4, стр. 1, Москва, 109074

Телефон: (495) 698 45 38; 698 15 74

17.02.2017 № 01У - 388/17

На № _____ от _____

Субъекты обращения
лекарственных средств

Уведомление о прекращении
производства лекарственного
препарата «Виктрелис»

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения в рамках исполнения государственной функции федерального государственного надзора в сфере обращения лекарственных средств, доводит до сведения субъектов обращения лекарственных средств письмо ООО «МСД Фармасьютикалс» о прекращении производства, дистрибуции и поставок лекарственного препарата «Виктрелис, (МНН: боцепревир) капсулы 200 мг» регистрационное удостоверение ЛП-002070 от 23.05.2013, держатель регистрационного удостоверения – «Шеринг-Плау Лабо Н.В.» (Бельгия).

Приложение: на 1 л. в 1 экз.

М.А. Мурашко

ООО «МСД Фармасьютикалс»
ул. Павловская, д. 10, корп. 2
119049 Москва
Россия
Тел.: +7 (495) 916 7100
Факс: +7 (495) 916 7094
msd.com



**Уведомление о прекращении производства,
обращения и поставок препарата Виктрелис® (боцепревир)**

**Исх. № RA-693
от 12.01.2017**

**MSD Pharmaceuticals
Бизнес Центр "Павловский"
ул. Павловская, д. 7, стр. 1
г. Москва, Россия, 115093**

Уважаемый Доктор!

Настоящим сообщаем Вам, что компания Merck Sharp&Dohme (MSD) прекращает производство, обращение и поставки препарата Виктрелис® (боцепревир, капсулы).

Компания MSD понимает, что подобное решение может создать трудности для пациентов, находящихся на терапии. Мы тщательно оцениваем возможное влияние любого решения о прекращении производства продукта. Решение компании о прекращении производства препарата Виктрелис® основано на двух факторах: невозможность далее поддерживать текущий производственный процесс, а также факт наличия терапевтических альтернатив в рамках утвержденных показаний. Просим отметить, что решение о прекращении выпуска препарата Виктрелис® не связано с качеством продукции и вопросами безопасности терапии.

Несмотря на прекращение производства препарата Виктрелис®, до исчерпания его остатков на складе препарат Виктрелис® будет поставляться на рынок. Не рекомендуем назначать терапию препаратом Виктрелис®, начиная с 01 марта 2017 г. для возможности обеспечения доступности максимальной длительности применения препарата в составе режима терапии (24 недели). Также не рекомендуем Вам обсуждать перевод и/или переводить своих пациентов, находящихся на терапии препаратом Виктрелис®, на альтернативную терапию ввиду отсутствия данных, которые бы характеризовали эффективность и безопасность переключения пациентов на другие схемы лечения.

Мы приносим свои извинения за возможные трудности, которые решение о прекращении производства, обращения и поставок препарата Виктрелис® может создать Вам и Вашим пациентам.

Пожалуйста, обращайтесь в ООО «МСД Фармасьютикалс» (115093, Москва, Павловская ул., д.7, стр. 1, тел. +7(495) 916-71-00) при наличии вопросов.

Лукьянова Е.М.

Медицинский директор

